? SS PN=JP 4264020 **\$2** 1 PN=JP 4264020 ? T 2/5/ALL 2/5/1 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1995 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 009234474 WPI Acc No: 92-361895/44 XRAM Acc No: C92-160725 Safe stable freeze-dried prepn. - prepd. by freeze-drying mixed soln. of branched cyclodextrin and drug which lacks stability and preservation properties even when freeze-dried Patent Assignee: (YAMA) YAMANOUCHI PHARM CO LTD Number of Patents: 001 Number of Countries: 001 Patent Family: CC Number Kind Date Week JP 4264020 920918 Α 9244 (Basic) Priority Data (CC No Date): JP 91109919 (910218) Abstract (Basic): JP 04264020 A Prepn. is prepd. by freeze-drying mixed soln. of drug which lacks stability and preservation properties even when freeze-dried and branched cyclodextrin. The agent is peptide or prostaglandin E analogue, e.g. N-(2-azetidinon-4-carbonyl) histidyl proline amide, thyrotropin releasing hormone (TRH), growth hormone-releasing hormone (LH-RH), desmopressin, calcitonin, insulin, and prostaglandin El and E2. The branched cyclodextrin is glucosyl cyclodextrin or martosyl cyclodextrin. The amt. of the drug is pref. the same mole as that of branched cyclodextrin. The drug is pref. prepd. as soln. or suspension dissolved in water, methanol, ethanol, isopropanol, acetone, methylethylketone, acetonitrile, etc. In the prepn. the drug is added to aq. branched cyclodextrin and the whole is mixed, or aq. branched cyclodextrin and the drug soln. or its aq. suspension or the drug dissolved in organic solvent are mixed (opt. washed), followed by freeze-drying. USE/ADVANTAGE - The prepn. is improved in safety and water solubility, esp. preservation and stability of reduced-type glutathione is improved under relatively high moisture conditions. Dwg.0/0 File Segment: CPI Derwent Class: B07; B04; Int Pat Class: A61K-009/14; A61K-031/557; A61K-037/02; A61K-047/40 Manual Codes (CPI/A-N): B04-B02E; B04-C01; B04-C02B1; B12-M06 Chemical Fragment Codes (M1): *01* F011 F012 F014 F015 F019 F423 F499 F521 H2 H211 J0 J013 J3 J312 J371 J5 J521 L9 L941 M280 M312 M321 M332 M343 M349 M371 M391 M413 M431 M510 M523 M530 M540 M720 M782 M903 M904 M910 N104 R033 V901 V902 R02032-M R06672-M R10365-M *02* D011 D601 F012 F014 F423 F521 G010 G013 G100 H1 H100 H101 H181 H182 H4 H401 H441 H481 H5 H598 H8 H9 J0 J011 J012 J1 J111 J171 J172 J3 .T311 .T371 KO K2 K224 L2 L250 M210 M211 M271 M280 M281 M311 M312 M313 M314 M315 M320 M321 M322 M331 M332 M333 M340 M342 M343 M349 M371 M381 M391 M392 M423 M431 M510 M511 M520 M521 M530 M531 M540 M620 M720 M782 M903 M904 M910 N104 R033 VO V901 V902 V917 V922 R01874-M *03* F012 F014 F423 F521 G010 G013 G100 H1 H100 H101 H181 H182 H4 H401 H441 H481 H8 J0 J011 J012 J1 J111 J171 J172 J3 J371 K0 K2 K224 L2 L250 M280 M311 M312 M313 M314 M315 M320 M321 M322 M331 M332 M333 M340 M342 M343 M349 M371 M381 M391 M392 M423 M431 M510 M520 M521 M530 M531 M540 M620 M720 M782 M903 M904 M910 N104 R033 V0 V621 V901 V902 V917 V922 R01851-M *06* M423 M431 M720 M782 M903 M904 M910 N104 R033 V0 V722 R01856-M R04817-M R04818-M R17425-M R17426-M *07* M423 M431 M720 M782 M903 N104 R033 V600 V624 Chemical Fragment Codes (M2): *04* G037 G553 H4 H402 H461 H481 H7 H721 H8 J0 J011 J1 J171 J5 J561 M280 M315 M322 M331 M332 M342 M372 M373 M391 M415 M431 M510 M520 M530 M541 M720 M782 M903 M904 M910 N104 R033 V0 V622 R01449-M *05* G037 G553 H4 H402 H461 H481 H7 H722 H8 J0 J011 J1 J171 J5 J561 M280 M315 M322 M331 M332 M342 M372 M373 M391 M415 M431 M510 M520 M530 M541 M720 M782 M903 M904 M910 N104 R033 V0 V622 R01233-M *08* F011 F012 F014 F019 F410 F423 F521 H2 H211 J0 J013 J3 J312 J371 J5 J521 L9 L941 M280 M312 M321 M332 M343 M349 M371 M391 M413 M431 M510 M523 M530 M540 M720 M782 M903 M904 N104 R033 9244-17501-M Chemical Fragment Codes (M6): *09* M903 R033

Derwent Registry Numbers: 1233-U; 1449-U; 1851-U; 1856-U; 1874-U; 2032-U

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平4-264020

(43)公開日 平成4年(1992)9月18日

(51) Int.Cl.*		識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
A 6 1 K	9/14	E	7329 – 4 C			
		В	7329 – 4 C			
		L	7329 – 4 C			
	31/557		7252 – 4 C			
	37/02		8314 - 4 C			
				尔朝查 密	未請求	請求項の数6(全 6 頁) 最終頁に続く
(21)出顧番号		特顧平3-109919		(71)出顧人		000006677
		17 400 1 0				山之内製薬株式会社
(22)出顧日		平成3年(1991)2月18日				東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号
		T#65 T(1551) 27		(72)	発明者	上接 兼人
						熊本県根本市長嶺町1716-80
				(72)	発明者	平山 文俊
				(12)	, , , , ,	根本県熊本市湖東住宅 1-302
				(72)	発明者	
				(12)	767119	熊本県熊本市本荘4丁目9番29号206
				(74)	16 tal 1	弁理士 長井 省三 (外1名)
				(74)	八连八	不是工 及开 日二 OFT 日
		• • •	· •-	İ		

(54)【発明の名称】 安定な凍結乾燥製剤

(57)【要約】

[目的] 凍結乾燥しても保存安定性に欠ける薬物の安全 でかつ安定な凍結乾燥製剤及びその製造法の提供を目的 とする。

【構成】 凍結乾燥しても保存安定性に欠ける薬物と、分 較シクロデキストリンとの配合水性液を凍結乾燥する。

、【特許請求の範囲】

【請求項 1】 凍結乾燥しても保存安定性に欠ける薬物 と、分岐シクロデキストリンとの配合水性液を、凍結乾 傾してなる該薬物の安定な凍結乾燥製剤。

1

【紅水項2】薬物が、グルタチオン及びプロスタグラン ジン戸類からなる群より選択された一種又は二種以上の 漢物である請求項1記載の安定な凍結乾燥製剤。

【請求項3】分岐シクロデキストリンが、グルコシルシ クロデキストリン又はマルトシルシクロデキストリンで ある請求項1又は2記載の安定な凍結乾燥製剤。

【績求項4】凍結乾燥しても保存安定性に欠ける薬物 と、分岐シクロデキストリンとの配合水性液を、凍結乾 燥することを特徴とする該薬物の安定な凍結乾燥製剤の 製造法。

【請求項5】薬物が、グルタチオン及びプロスタグラン ジンE類からなる群より選択された一種又は二種以上の 薬物である請求項4記載の安定な凍結乾燥製剤の製造 注。

【請求項6】分岐シクロデキストリンが、グルコシルシ クロデキストリン又はマルトシルシクロデキストリンで 20 ある請求項4又は5記載の安定な凍結乾燥製剤の製造 iż.

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、分岐シクロデキストリ ンを配合した水性液を連結乾燥してなる保存安定性に欠 ける薬物の安定な凍結乾燥製剤及びその製造法に関す ろ。

[0002]

る方法の一しとして、薬物溶液とシクロデキストリン溶 液を混合して、包接化合物を形成させ、これを沈澱化 し、あるいは溶媒を除去し、乾燥する方法は公知である (例えば特公昭52-31404号等)。 なお、この包 接化の際の密媒乾燥手段として、凍結乾燥を使用しうる。 ものであることも知られている。

【0003】また、特公昭54-43570号公報に は、プロスタグランジンEやプロスタグランジンE類似 化台物とシクロデキストリンとの包接化合物は凍結乾燥 するだけでは安定性に欠け、その包接化合物の水溶液に 40 4倍モル以下のピクミンCやクエン酸を添加して凍結乾 境することにより、これらプロスタグランジンEなどの 凍結乾燥品における安定性が顕著に改善されたことが開 示されている。一方、特開昭64-63342号公報に は、薬物がグルタチオン含有組成物である場合は、αや 3-シクロデキストリンでは安定化の効果はないが、 -シクロデキストリンを1重量%添加して初めてグルタ チオンが安定に保持されたことが開示されている。

[0004]

は、D-グルコピラノース基がα-1、4-グリコシド 結合により環状に結合したオリゴ糖であって、重合度6 のαーシクロデキストリン、7の3-シクロデキストリ ン、8のァーシクロデキストリンがよく知られている。 しかしながら、このシクロデキストリンは、a、Bやr に限らずいずれも水溶性に劣り、なかでも3-シクロデ キストリンは不安定薬物の安定化効果では一般に最も優 れているものの 水に対する溶解性が25℃で1.8% と極めて悪く、注射剤には適さない。因みに現在、プロ 10 スタグランジンE」は、安定化効果ではβ-シクロデキ ストリンが最も優れているにも拘らず、αーシクロデキ ストリンと包接化合物を形成させた凍結乾燥注射剤とし て、臨床上の使用に提供されている。

【0005】しかし、α-シクロデキストリンも、β-シクロデキストリンほどではないが、ァーシクロデキス トリンと同様、水に対する溶解性に劣る点において変わ りなく、薬物を高濃度に含有させた凍結乾燥製剤とする ことが困難であった。しかも、αーシクロデキストリン は、現在PGE」で使用されている含有量では問題とは ならないが、投与量が多く(100mg/ml)なると 刺激性が生ずる難点があった。従って、凍結乾燥しても 安定性に欠ける薬物について、安全性の点で問題がな く、かつ保存安定性に優れた凍結乾燥製剤の開発が要望 されていた。

【0006】このことは、グルタチオン凍結乾燥製剤に おいても同様であり、特開昭64-63342号公報記 戯の方法では、グルタチオンを安定化する点においては 優れているものの、水に対する溶解性の点で劣るアーシ クロデキストリンのみに限定されており、水性液から薬 【従来の技術】保存安定性に欠ける薬物の安定性を高め 30 物を高濃度に含有する凍結乾燥製剤を製造することは困 難であり、その解決が要望されていた。なお、前者のク エン酸などの安定化剤を添加する技術は、グルタチオン に対しては必ずしも有効ではない。

[0007]

【課題を解決するための手段】このような技術水準下 に、本発明者らは、上記の課題を解決し、凍結乾燥して も保存安定性に欠ける薬物の安全でかつ安定な凍結乾燥 製剤の提供を目的として、分岐シクロデキストリンに登 目して鋭意研究した結果、分岐シクロデキストリンが優 れた安全性及び水に対する溶解性を有することを確認 し、該薬物と分岐シクロデキストリンとの配合水性液を 凍結乾燥すると、凍結乾燥製剤であっても該薬物が安定 に保持されていることを見出し本発明を完成させるに至 ったものである。

【0008】すなわち、本発明は凍結乾燥しても保存安 定性に欠ける薬物と分岐シクロデキストリンとの配台水 性液を凍結乾燥してなる該薬物の安定な凍結乾燥製剤及 びその製造法を発明の構成とし、その提供を目的とする ものである。

【発明が解決しようとする課題】シクロデキストリン 50 【0009】以下に、本発明につき詳述する。本発明に

おいて、凍結乾燥製剤とされる薬物は、分岐シクロデキ ストリンとの配合物の水溶液を凍結乾燥することにより 得られる凍結乾燥製剤が、従来知られている凍結乾燥製 剤あるいは包接化合物の製剤に比較して、安全でかつ優 れた保存安定化を示す薬剤であれば特に限定はない。な お、グルタチオンの分岐シクロデキストリンによる安定 化効果は、相対温度が高い保存条件下で顕著であるの。 で、本発明の薬物としては、特に相対湿度の高い保存条 件下において凍結乾燥しても保存安定性に欠ける薬物が 好適なものとして例示される。

【0010】このような薬物としては、グルタチオン、 N-(2-アゼチジノン-4-カルポニル) ヒスチジル プロリンアミド、サイロトロピン放出ホルモン(TR H)、成長ホルモンー放出ホルモン(LH-RH)やデ スモブレッシン、カルシトニン、インシュリンなどの種 々のペプチド類、プロスタグランジンE」やEzなどの プロスタグランジンE類などの種々の生理活性物質が挙 げられる.

【0011】また、本発明の分岐シクロデキストリンと ルトシルシクロデキストリンが挙げられる。分岐シクロ デキストリンは、シクロデキストリンの分子中、特にそ の外側の水酸基において、1~3個のグルコースやマル トースと、α-1.6-グリコシド結合した化合物であ って、具体的にはマルトシル-α-シクロデキストリ 、 こン、マルトシルーβ ーシクロデキストリン、マルトシル - ァ - シクロデキストリン (以上マルトシルシクロデキ ストリン) 、グルコシルーα-シクロデキストリン、グ ルコシルーB-シクロデキストリン、グルコシルーァー ン)、ジマルトシルーαーシクロデキストリン、ジマル トシルーβーシクロデキストリン、ジマルトシルーァー シクロデキストリン(以上ジマルトシルシクロデキスト リン) 、ジグルコシルーαーシクロデキストリン、ジグ ルコシルー3-シクロデキストリン、ジグルコシルーァ - シクロデキストリン(以上ジグルコシルシクロデキス トリン)、トリマルトシル-α-シクロデキストリン、 トリマルトシル-B-シクロデキストリン、トリマルト シルーァーシクロデキストリン(以上トリマルトシルシ ストリン、トリグルコシルーβーシクロデキストリン、 トリグルコシルーァーシクロデキストリン(以上トリグ ルコシルシクロデキストリン) などが挙げられるが、中 でもマルトシルーBーシクロデキストリン、グルコシル ー3-シクロデキストリン、ジマルトシルー3-シクロ デキストリンやジグルコシル~3-シクロデキストリン が本発明の目的を達成する上で好ましい。

【0012】なお、これらの分枝シクロデキストリン は、特開昭61-70996号、同61-92592 号、同51-197602号、同61-212297 50 ルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシメチルセ

号、同61-236802号、同61-287901 号、同61-287902号、同62-3795号、6 2-6696号、同62-106901号、同62-1 64701号、同63-36793号、同63-150 301号、同63-154703号、特開平1-179 697号公報などに記載された方法に基づき、あるいは 市販品を購入することにより、容易に入手することがで きる。

【0013】本発明の凍結乾燥製剤を製造するには、分 10 岐シクロデキストリンが水溶性に優れているので、分岐 シクロデキストリンの水溶液と、上記薬物をそのまま添 加する(薬物と分岐シクロデキストリンの配合物を水に 溶解又は懸濁する)か、あるいは分岐シクロデキストリ ンの水溶液と、薬物の水溶液若しくは水懸濁液、若しく は該薬物の水と親和性のある有機溶媒溶液とを混合し、 必要ならばさらにその他の抵加剤あるいはその熔液若し くは懸濁液とを混合し、必要により洗浄した後、凍結乾 燥することによって行なわれる。これらの工程は、いう までもなく、無菌的に処理される。

しては、好ましくはグルコシルシクロデキストリンやマ 20 【0014】薬物の使用量は、分岐シクロデキストリン の使用量に対し、等モル程度が特に好ましいが、等モル 程度のみに限定されるものではなく、等モルより適宜増 滅して使用することもできる。なお、分岐シクロデキス トリンは、50~100%の高濃度水溶液として調製さ れ、使用するのが有利である。

【0015】薬物は、薬物をそのまま添加してもよい が、通常溶液あるいは懸濁液として調製し、使用するの が有利であり、溶媒としては水の他、メタノール、エタ ノール、イソプロパノールなどのアルコール類、アセト シクロデキストリン (以上グルコシルシクロデキストリ 30 ン、メチルエチルケトンなどのケトン類、アセトニトリ ルなど水と親和性のある有機溶媒を用いることができ る。従って、本発明において水性液とは、水溶液、水懸 濁液だけでなく、上記有機溶媒と水との混合溶媒による 榕波や懸濁液が含まれる。

【0016】本発明の凍結乾燥製剤に必要により加えて もよい添加剤としては、食塩(塩化ナトリウム)、塩化 カリウム、リン酸ー水衆ナトリウム、リン酸二水素ナト リウムその他無機塩類、ブドウ糖などの等張化剤、リン 酸、炭酸、ホウ酸、クエン酸、パルピツール酸やアミノ クロデキストリン)、トリグルコシルーαーシクロデキ 40 酸などの級衝液やトリス塩酸級衝液などを形成する緩衝 化剤、ポリオキシエチレンソルピ タンモノステアレー ト、ポリオキシエチレンソルピタンモノパルミテートな どのポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルピタンモ ノステアレート、ソルビタンセスキオレートなどのソル ピタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ 油、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレン縮台物等 の界面活性剤、蔗糖、ブドウ糖、乳糖、グルコース、ガ ラクトース、マルトース、フラクトース、ソルピット、 マンニット、キシリットなどの格類やセルロース、メチ ルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシブ ロビルセルロース、ヒドロキシメチルエチルセルロース 等の賦形剤、ペンジルアルコール、塩酸プロカイン、塩 敵リドカイン、クロロブタノール、ブドウ糖、イノシッ トなどの無衛化剤、メチルパラペン、エチルパラペン、 プロピルパラペン、塩化ペンザルコニウム、チメロザー ルなどの保存剤などが挙げられる。ただし、等張化剤、 超衝化剤その他の添加剤は、用時溶解する蒸留水などの 溶剤の方に添加してもよい。また、本発明によれば、安 るものであるが、さらに安定性を強化できるならば、B HA、トニフェロール、アスコルピン酸、亜硫酸水素ナ トリウムやロンガリットなどの抗酸化剤やEDTAなど のキレート剤、アルギニン、グルタミン酸、グリシン、 3-アラニンなどのアミノ酸、その塩やそのエステル、 ジエタノールアミンなどのエタノールアミン類や前記符 領等の安定化剤を更に添加することを妨げるものではな UI.

【0017】薬物と分岐シクロデキストリンとの水性液 の混合は、撹拌、振盪、超音波処理のいずれであっても 30 検出器 :日立655A UV可定モニター よい。また、本発明の凍結乾燥はそれ自体公知の方法を 適用することにより行なわれる。

【0018】このようにして、製造された凍結乾燥製剤 において、薬物と分岐シクロデキストリンとが包接化合。 物を形成しているかどうかについては、凍結乾燥品のX **・韓回折、熱分析や固体NMRなどを分析して、単なる物** 理的混合物ではないことを確認すればよい。

[.0019]

【発明の効果】本発明の凍結乾燥製剤は、保存安定性に キストリン包接化合物の凍結乾燥製剤と比較して、安全 性が改善されているだけでなく、水溶性に優れ、かつ上 記薬物の安定な凍結乾燥製剤を提供できた点に産業上顕 著な効果を奏するものである。特に、グルタチオンにお いては、週元型グルタチオンが、相対湿度約60%以上 (50%では比較的安定、75%では不安定)では不安 定であり、そのような高い相対温度の保存条件下におい ては、週元型グルタチオンの減少に伴って、酸化型グル タチオンが増加するが、次第にそれも減少し、週元型、 明は、この週元型グルタチオンの分解を、分岐シクロデ キストリンとの配合物の水性液を凍結乾燥製剤とするこ とによって高い相対温度保存条件下において保存安定性 を大幅に向上させることを可能にしたものである。本発 明のこの安定化効果は、シクロデキストリンではαやβ のものではグルタチオンを安定化することができないと ・認識されていた技術水準下に見いだされたものであり、 分岐シクロデキストリンを用いることにより、α、β、 ァのいずれにも限定されず、特に分岐-3-シクロデキ ストリンにおいて最も安定化効果に優れていたことは、

特開昭64-63342号公報記載の知見に反し、全く の予想外の結果であった。

6

【0020】かかる効果は、以下に示す実験によって確 迟されたものである。

実験例1

実施例1及び比較例1によって製造された凍結乾燥サン ブルは、試験管を開封状態にし、恒温(60℃)、恒況 【相対温度(以下R. H. と略記する)0、50、75 %] 下で、デシケーター中で保存し、安定性試験を行な 定化剤は添加しなくても上記薬物の安定化を充分発揮す 10 った。デシケーター内の相対湿度は、塩類飽和溶液(5 0%R. H. では臭化ナトリウム、75%R. H. では 塩化ナトリウム)で一定に保ち、0%R.H.の場合 は、試験管を密封状態にして行なった。保存した試験管 を経時的に採取し、定量まで冷凍保存した。定量には高 速液体クロマトグラフィー(以下HPLCという)を使 用し、試験管に移動相であるリン酸級衝液(pH2、 8) を 0. 5 m l 加えて溶解し、HPLC用の試料とし た。HPLCの測定条件は以下の通りである。

ポンプ : 日立655A-11液体クロマトグラフ

検出波長:220 nm

カラム :シムパック (Shimpack) CLC-ODS (6mmφx150mm、島津製作所)

移動相 : 0.025Mリン酸級衝液(pH2.8)

流速 : 1. 0 m l / m i n

内部標準:D-α-フェニルグリシン

【0021】比較例1

グルタチオン10mgのみ、及びグルタテオン10mg とマンニトール10mgを、各々試験管に秤量し、精製 欠ける薬物の単なる凍結乾燥製剤や、該薬物のシクロデ 30 水 0.2 mlを加え溶解した。それを、ドライアイスー アセトン中で予備凍結(10~15分)し、ヤマト科学 杜製NEOCOOLで凍結乾燥した。凍結乾燥は、顔初 の2~3時間はサンプルをドライアイス-アセトンで低 温に保ちながら行い、その後3時間、窒温で行なった。

【0022】実験結果

上記の方法により、選元型グルタチオンの凍結乾燥後の 各種相対温度下における安定性について実験した結果を 図1に示す。この実験結果から明らかなように、選売型 グルタチオンは、50%R、H. で比較的安定であるの 酸化型のいずれも分解することが確認されている。本発 40 に対し、75%R.H.では50%R.H.に比較して 著しく不安定となり、高い相対温度下において保存安定 性に欠ける薬物である。しかも、この不安定性は、凍結 乾燥製剤において安定化剤として汎用されているマンニ トールを添加してもそれほど改善されないが、本発明の マルトシルシクロデキストリンを添加して凍結乾燥した。 系においては安定性が著しく改善されていることは明白 である。なお、この安定化効果は、アーシクロデキスト リンとともに凍結乾燥した製剤とほぼ同等程度であるこ とも確認されている。従って、本発明の凍結乾燥製剤 50 は、安全性、水溶性の点で優れているだけでなく、安定 7

性の点で従来最も優れていたアーシクロデキストリンと 同等であるから、実用的凍結乾燥注射薬製剤として有用 である。

【0023】実験例2

. .

٠ ۾ ٠

実施例2及び比較例2で製造された凍結乾燥サンブル は、試験管を密封状態にして、60℃の恒温器に保存 し、安定性試験を行なった。保存した試験管を経時的に 採取し、定量まで冷凍保存した。定量にはHPLCを使 用し、試験管に移動相であるO。OIMリン酸二水素力 リウム:アセトニトリル(容量比3:2)を5.0ml 加えて溶解し、HPLC用の試料とした。HPLCの測 定条件は以下の通りである。

ポンプ :日立し-6000 液体クロマトグラフ

検出器 :日立L-4000 UV可変モニター

検出波長:201nm

カラム : TSK-GEL ODS-120T (4. 6

mmox150mm、東ソー)

移動相 : 0.01Mリン酸二水素カリウム:アセトニ

トリル (3:2V/V)

流速 : 1. 0 m 1 / m i n

内部標準:コルチゾン-21-アセテート

【0024】比較例2

プロスタグランジンE」(以下PGE」という)のメタ ノール溶液 0. 5 m l (PGE: 200μg含有) を試 **験音に分注し、遠心エバボレーターで溶媒留去する。こ** れに、PGE1単独には精製水O.5mlを、クエン酸 の系はクエン酸 0. 474mg (PGE: の4倍モル) を含む水溶液 0. 5ml を、添加剤(α - CyD、 β -CyD, マンニトール) の系は添加剤 6. 4mgとクエ ン酸 0. 474 m g を含む水溶液 0.5 m l を加え、よ 30 定性試験のサンブルとした。 く混合する。それを、ドライアイスーアセトン中で予備 液結 (10~15分) し、ヤマト科学社製NEOCOO して凍結乾燥した。凍結乾燥は、最初の2~3時間はサー ンプルをドライアイスーアセトンで低温に保ちながら行。 い、その後3時間、室温で行なった。

【0025】実験結果

実験結果を図2に示す。図2は60℃における凍結乾燥 後のPGE:の安定性を示す。図からわかるように、P GE:単独では7日目にほとんど分解したが、α…Cy 間では同等であり、安定化効果については従来のものと 同様であることが特明した。

【0026】実験例3

PGE」の溶解度相図の実験。

実験方法

拡続管に4mgのPGEにを秤載し、精製水又はマルト シルーオーシクロデキストリンを各遺度に調製した水溶。 液を3ml 知えて、25℃で2日間接受した。PGE: の定量は、HPLCで行なった。HPLCの創定条件。 は、実験例2と同様にした。水溶液中におけるPGE。 の よって検封した結果を示す。

とマルトシルー Bーシクロデキストリンとの複合体形成 を溶解度法により検討した。

実験結果

図3は、PGE」とマルトシルーβーシクロデキストリ ンとの相互作用を25℃、水溶液中において溶解度法に よって検討した結果を示す。図3から明らかなように、 PGE」の溶解度が分岐シクロデキストリン過度の増加 とともに直線的に上昇するA。形溶解度相図を示し、溶 解度相図の初期直線部分の勾配(slope)と切片 - (intercept) の値を用いて、下式より算出し た見かけの安定度定数 (K') は1060 (M-1) で あり、包接化合物が形成されていること、水溶性及び安 定性に優れていることが確認された。

sloje

K' (stability Constant) =-

intercept . (1-sloge)

[0027]

【実施例】以下に実施例を挙げ、本発明を更に詳細に説 20 明するが、本発明は実施例のみに限定されるものではな W.

【0028】実施例1

グルタチオン10mgと、マルトシルー3-シクロデキ ストリン10mgとを、試験管に秤盤し、精製水0、1 m1を加え溶解した。これを、ドライアイス-アセトン 中で20分予備凍結し、ヤマト科学社製NEOCOOL で凍結乾燥した。凍結乾燥は、發初の3時間はサンプル をドライアイスーアセトンで低温に保ちながら行い。そ の後3時間室温で行なった。この凍結乾燥製剤を先の安

【0029】実施例2

PGE: のメタノール溶液 0. 5 ml (PGE: 200 и в 含有)を試験管に分注し、遠心エパポレーターで溶 **送留去する。これに、マルトシルードーシクロデキスト** リン6. 4mgとクエン酸0. 474mgを含む水溶液 0.5m1を加え、よく混合する。それを、ドライアイ スーアセトン中で予阅凍結(10~15分)し、ヤマト |科学社製NEOCOOLで凍結乾燥した。凍結乾燥は、 最初の2~3時間はサンブルをドライアイスーアセトン D、3-CyD、マルトシルーコーシクロデキストリン 40 で低温に保ちながら行い、その後3時間、室温で行なっ た。この凍結乾燥製剤を先の安定性試験のサンプルとし た。

【図面の簡単な説明】

【図1】還元型グルタチオンの凍結乾燥後の各相対湿度 下における安定性試験の結果を示す。

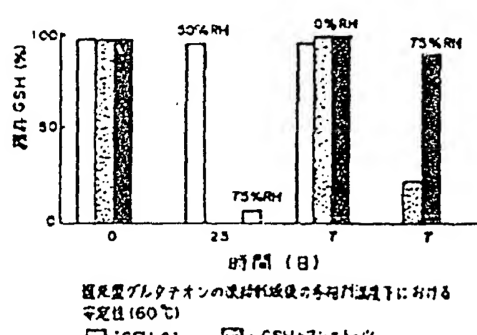
【図2】60℃における波精乾燥後のPGE、の安定性 を示す。

【図3】PGE: とマルトシルーコーシクロデキストリ ンとの相互作用を25℃、水溶液中において溶解度法に GSHは週元型グルタチオンを、GSH+マンニトールは週元型グルタチオンとマンニトールとの配合を、GSH+G:-B-CyDは週元型グルタチオンとマルトシルーB-yDロデキストリンとの配合を、クエン酸はPGE」とクエン酸との配合を、 $\alpha-CyD+クエン酸は、PGE」と<math>\alpha-y$ 0ロデキストリンとクエン酸との

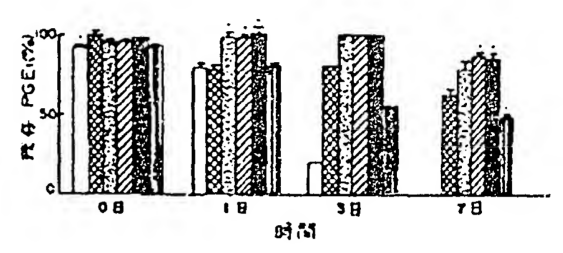
配合を、β-CyD+クエン酸はPGE」とβ-シクロデキストリンとクエン酸との配合を、G:-β-CyD+クエン酸はPGE」とマルトシルーβ-シクロデキストリンとクエン酸との配合を、マンニトール+クエン酸は、PGE」とマンニトールとクエン酸との配合を、それぞれ意味する。また、図2における*はクエン酸に対し、5%以下で有意であることを表わす。

10

[图1]



[国2]

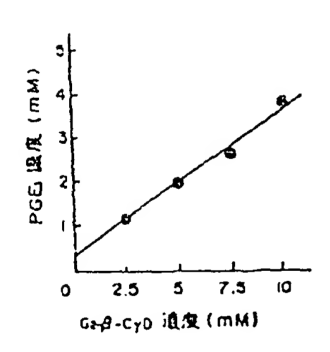


平足は(60 で) □ :GSH かみ □ □・GSH+7ンニトージ ■ ・GSH+G+β-CyD プロスタグランジンE1 (PGEi) の液は乾燥後の発定性 (60℃)

□ :PGE 中 整図: 7x ン欧 □ : α-CyO・7x ン版 222 · β-CyO + 7x ン 級 ■ 223 · Gι-β-CyO・7x ン 設 □ : マンニ) 4 + 7x ン 設

[3]

プロスタグランジンEi (PGEi)の格所度相図 (25°C)



フロントページの統き

(51) Int. C1. 5 A 6 1 K 47/40 **益別記号** 广内**登理番号** J 7329-4C F I

技術表示箇所